PAT-NO:

JP411135152A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 11135152 A

TITLE:

NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

PUBN-DATE:

May 21, 1999

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

MIYASAKA, TSUTOMU

N/A

TANAKA, MITSUTOSHI

N/A

YAMADA, TAKUJI ISHIZUKA, HIROSHI N/A N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

FUJI PHOTO FILM CO LTD

N/A

FUJI FILM CELLTEC KK

N/A

APPL-NO:

JP09299171

APPL-DATE:

October 30, 1997

INT-CL (IPC): H01M010/40, H01M002/08

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nonaqueous electrolyte secondary battery with long storage life and high capacity.

SOLUTION: In a sealed nonaqueous electrolyte secondary battery formed by pouring a nonaqueous electrolyte containing a lithium salt in a battery container, then sealing the battery container, the content of free acid contained in the nonaqueous electrolyte is controlled so as not to exceed 300 ppm three years after sealing.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-135152

(43)公開日 平成11年(1999)5月21日

(51) Int.Cl. ⁸		識別記号	FΙ		
H 0 1 M	10/40		H01M	10/40	Z
	٠,				Α
	2/08			2/08	S

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 13 頁)

(21)出願番号	特願平9-299171	(71)出願人 000005201
		富士写真フイルム株式会社
(22)出願日	平成9年(1997)10月30日	神奈川県南足柄市中沼210番地
		(71) 出顧人 596148593
		富士フイルムセルテック株式会社
		宮城県黒川郡大和町松坂平1丁目6番地
		(72)発明者 宮坂 力
		神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
		フイルム株式会社内
		(72)発明者 田中 光利
•		宮城県黒川郡大和町松坂平一丁目 6 番地
		富士フイルムセルテック株式会社内
		(74)代理人 弁理士 飯田 敏三
		最終百に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解質二次電池

(57)【要約】

【課題】 保存性に優れ、高容量である非水電解質二次 電池を提供する。

【解決手段】 リチウム塩を含有する非水電解質を注入後、封口してなる密閉型の非水電解質二次電池において、封口後3年を経た後に、該非水電解質に含まれる遊離酸の量が300ppmを超えない量である非水電解質二次電池。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 リチウム塩を含有する非水電解質を注入 後、封口してなる密閉型の非水電解質二次電池におい て、封口後3年を経た後に、該非水電解質に含まれる遊 離酸の量が300ppmを超えない量であることを特徴 とする非水電解質二次電池。

【請求項2】 非水電解質に含有されるリチウム塩がフッ素を含有するリチウム塩であることを特徴とする請求項1に記載の非水電解質二次電池。

【請求項3】 該非水電解質に含まれる遊離酸がフッ化 10 水素であることを特徴とする請求項1又は2に記載の非 水電解質二次電池。

【請求項4】 封口部に用いられるガスケットが、成形 後熱処理されたものであることを特徴とする請求項1、 2又は3に記載の非水電解質二次電池。

【請求項5】 電池缶に注入する前の非水電解質が含有する遊離酸の量が100ppm以下であることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

【請求項6】 電池缶に挿入する前の電極群が含有する 20水分量が300ppm以下であることを特徴とする請求項1~5のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。 【請求項7】 該電極群の電池缶挿入、電解液注入及び電池缶封口時の環境が露点マイナス50℃以下に管理されて組み立てられたことを特徴とする請求項1~6のいずれか1項に記載の非水電解質二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、保存性を改良した、高容量の密閉型非水電解質二次電池に関するもので 30 ある。

[0002]

【従来の技術】近年、ノートブック型のパーソナルコン ピューターや携帯電話等の携帯用電子機器の普及に伴 い、従来のニッカド電池やニッケル水素電池に比べ高容 量のリチウムイオン二次電池の使用が急速に増大してい る。

【0003】1回の充電により使用できる携帯用電子機器の使用時間は、電池の高容量化により次第に長くなりつつある。一方、二次電池は電気化学反応により充放電40を繰り返すため次第に劣化するため、長期間使用には限度がある。このため、携帯機器によっては、電池パックの使用開始から1年程度で電池パックを新しいパックに交換することを推奨しているものもある。携帯用電子機器は、その進展がめざましいため、早いものでは約3年で新機種に置き換わっている。これらの機器に搭載される電池は、機器の寿命と同等であることが望ましい。二次電池の経時劣化の原因には、充放電の繰り返しによる電極材料の構造の崩壊、電極界面での過酷な酸化還元状態での電解質の分解、電池組立時やその後に封口部から50

侵入する水分の影響等が考えられている。保存性の良い 電極材料の開発や適切な電解質の選択が行われる一方、 電池内の水分量を少なくする試みも鋭意行われている。 特に水分の存在は、電解質中のリチウム塩を分解させる ため好ましくなく、電池組み立て工程での水分管理は重 要である。例えば正負の電極シートは電池組立前に熱処 理されて充分な脱水が行われるのが通常である。また電 池缶等の電池組立材料も脱水されてから組み立て工程に のせられる。また、電解質も脱水した原料を用いて製造 され、電池組立までに脱水を繰り返すのが通常である。 しかし、従来、このように十分に脱水しても保存中に経

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、保存性に優れ、高容量である非水電解質二次電池を提供することである。

時劣化を起こす場合があり、その原因は解明されておら

ず、この点の解決が切望されていた。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、リチウ ム塩を含有する非水電解質を用いた密閉型の非水電解質 二次電池において、長期間経過後の該非水電解液に含ま れる遊離酸の量を所定量以下とした非水電解質二次電池 により達成された。すなわち本発明は(1)リチウム塩 を含有する非水電解質を注入後、封口してなる密閉型の 非水電解質二次電池において、封口後3年を経た後に、 該非水電解質に含まれる遊離酸の量が300ppmを超 えない量であることを特徴とする非水電解質二次電池、 (2) 非水電解質に含有されるリチウム塩がフッ素を含 有するリチウム塩であることを特徴とする(1)項に記 載の非水電解質二次電池、(3)該非水電解質に含まれ る遊離酸がフッ化水素であることを特徴とする(1)又 は(2)項に記載の非水電解質二次電池、(4)封口部 に用いられるガスケットが、成形後熱処理されたもので あることを特徴とする(1)、(2)又は(3)項に記 載の非水電解質二次電池、(5)電池缶に注入する前の 非水電解質が含有する遊離酸の量が100ppm以下で あることを特徴とする(1)~(4)項のいずれか1項 に記載の非水電解質二次電池、(6)電池缶に挿入する 前の電極群が含有する水分量が300ppm以下である ことを特徴とする (1)~(5)項のいずれか1項に記 載の非水電解質二次電池、及び(7)該電極群の電池缶 挿入、電解液注入及び電池缶封口時の環境が露点マイナ ス50℃以下に管理されて組み立てられたことを特徴と する(1)~(6)項のいずれか1項に記載の非水電解 質二次電池を提供するものである。

【0006】本発明において遊離酸とは電解液から検出される酸を指し、電解液に当初より含まれていた酸と、電解液又はその蒸気により抽出され、その結果、電解液から検出される電池内部の酸の合計をいう。遊離酸は、電池組立時に酸として電池に内蔵されたものの場合と、

10/20/2003, EAST Version: 1.04.0000

化学反応により発生した場合とがあり、例えばフッ化水素である。また封口後3年を経るとは電池を組み立て封口後、通常の環境下(通常、温度10~35℃)で3年間保存することをいう。この電池は封口後、必要に応じて、エージング処理、充放電処理、充放電サイクル及びこれらを組み合わせた工程を経たものであっても良い。【0007】

【発明の実施の形態】以下、本発明の構成について詳述 する。本発明の非水電解質二次電池は、正負の電極シー ト製造後、セパレーターを積層し、巻回した渦巻型の電 10 極群を電池缶に挿入、電解質を注入後封口し、その後適 当なエージング処理をしてなる。上記は円筒型電池につ いて説明したが本発明は円筒型には限らず、角形等任意 の密閉型の電池に適用される。本発明の非水電解質二次 電池は、封口後3年を経た後に、該非水電解質に含まれ る遊離酸の量が300ppmを超えない量であることを 特徴とする電池である。遊離酸の量は、300ppm以 下であれば少なければ少ないほど好ましく、200pp m以下であればより好ましく、150ppm以下であれ ば特に好ましい。非水電解質二次電池中に微量存在ない 20 しは発生する遊離酸の作用については従来不明であっ た。遊離酸量は、電池を分解し電解質中に含まれるフッ 化水素量を定量することにより決定できる。フッ化水素 量の定量は、ブロムチモールブルーを指示薬とし、0. 1規定NaOH水溶液を用いて中和滴定して測定するこ とができる。水分の測定は、市販のカールフィッシャー 水分測定装置(例えば、京都電子製 商品名MKC-2 10型カールフィッシャー水分測定装置)で測定するこ とができる。

【0008】封口後3年間に生成する遊離酸量を抑制す 30 るには、封口前に電池缶に挿入される電池の構成材料の 脱水を充分にすると共に、封口による電池の密閉度を上 げる必要がある。本発明で用いられる封口用のガスケッ トは、成形後アニール(熱処理)して封口時の歪みを除 去したものである。本発明で使用できるガスケットの材 質としては、オレフィン系ポリマー、フッ素系ポリマ ー、ポリエステル、セルロース系ポリマー、ポリイミ ド、ポリアミドであり、耐有機溶媒性及び低水分透過性 から、オレフィン系ポリマー、ポリエステルが好まし く、特にポリプロピレン、プロピレンとエチレンのブロ ック共重合ポリマー、ポリブチレンテレフタレートが好 ましい。本発明の非水電解質二次電池に用いられるガス ケットは、端子キャップや安全弁等の封口部材とともに カシメ封口できるような形状に成形されるが、その後熱 処理される。熱処理が充分でないとカシメた後に徐々に 変形が起こり密閉度が低下する原因となる。熱処理の温 度は、60~130℃が好ましく、80~120℃がよ り好ましく、90~110℃が特に好ましい。熱処理の 時間は10分~5時間が好ましく、20分~2時間が特 に好ましい。

4

【0009】本発明の非水電解質二次電池に用いられる非水電解質は、電池缶に注入する前に含有する遊離酸の量が100ppm以下であることが好ましい。より好ましい遊離酸の量は60ppm以下、特に好ましいのは40ppm以下である。水分や遊離酸量の少ない電解液を作るには、蒸留を繰り返したり、モレキュラーシーブ等の脱水剤を作用させて電解溶媒を充分に脱水することとともに、支持塩の純度の高いものを用いることが必要である。電解液の調製は、露点がマイナス50℃以下の乾燥空気中もしくは不活性ガス中で行うことが好ましい。作成した電解液を更に脱水しても良い。

【0010】電解液は一般に支持塩と溶媒から構成され る。リチウム二次電池における支持塩はリチウム塩が主 として用いられる。本発明の非水電解質二次電池に使用 できるリチウム塩としては、例えば、LiC1〇4、L iBF4 LiPF6 LiCF3 CO2 LiAsF 6 , LiSbF6 , LiB10C110, LiOSO2 Cn F2n+1で表されるフルオロスルホン酸(nは6以下の正 の整数)、LiN(SO2 Cn F2n+1) (SO2 Cm F 2m+1) で表されるイミド塩 (m, nはそれぞれ6以下の 正の整数)、LiN(SO2Co F2o+1)(SO2 Co F₂₀₊₁) (SO₂ C_r F_{2r+1}) で表されるメチド塩 (p, q, rはそれぞれ6以下の正の整数)、低級脂肪 族カルボン酸リチウム、LiAIC14、LiC1、L iBr、LiI、クロロボランリチウム、四フェニルホ ウ酸リチウムなどのLi塩を挙げることができ、これら の一種または二種以上を混合して使用することができ る。なかでもLiBF4及び/あるいはLiPF6を溶 解したものが好ましい。支持塩の濃度は、特に限定され ないが、電解液1リットル当たり0.2~3モルが好ま

【0011】本発明の非水電解質二次電池に使用できる 溶媒としては、プロピレンカーボネート、エチレンカー ボネート、ブチレンカーボネート、ジメチルカーボネー ト、ジエチルカーボネート、メチルエチルカーボネー ト、アーブチロラクトン、ギ酸メチル、酢酸メチル、 1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン、ジメチルスルホキシド、 1,3-ジオキソラン、ホルムアミド、ジメチルホルム アミド、ジオキソラン、ジオキサン、アセトニトリル、 ニトロメタン、エチルモノグライム、リン酸トリエステ ル、トリメトキシメタン、ジオキソラン誘導体、スルホ ラン、3-メチル-2-オキサゾリジノン、プロピレン カーボネート誘導体、テトラヒドロフラン誘導体、エチ ルエーテル、1,3-プロパンサルトンなどの非プロト ン性有機溶媒を挙げることができ、これらの一種または 二種以上を混合して使用する。これらのなかでは、カー ボネート系の溶媒が好ましく、環状カーボネートと非環 状カーボネートを混合して用いるのが特に好ましい。環 50 状カーボネートとしてはエチレンカーボネート、プロピ

レンカーボネートが好ましい。また、非環状カーボネートとしては、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボネート、メチルエチルカーボネートが好ましい。

【0012】本発明の非水電解質二次電池に使用できる電解液としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、1,2ージメトキシエタン、ジメチルカーボネートあるいはジエチルカーボネートを適宜混合した電解液にLiCF。SO3、LiClO4、LiBF4および/またはLiPF6を含む電解液が好ましい。特にプロピレンカーボネートもしくはエチレンカーボネートの少なくとも一方とジメチルカーボネートもしくはジエチルカーボネートの少なくとも一方の混合溶媒に、LiCF3SO3、LiClO4、もしくはLiBF4の中から選ばれた少なくとも一種の塩とLiPF6を含む電解液が好ましい。これら電解液を電池内に添加する量は特に限定されず、正極材料や負極材料の量や電池のサイズに応じて用いることができる。

【0014】有機固体電解質では、ポリエチレンオキサイド誘導体か該誘導体を含むボリマー、ポリプロピレンオキサイド誘導体あるいは該誘導体を含むボリマー、イオン解離基を含むボリマー、イオン解離基を含むボリマー、30ーと上記非プロトン性電解液の混合物、リン酸エステルボリマー、非プロトン性極性溶媒を含有させた高分子マトリックス材料が有効である。さらに、ポリアクリロニトリルを電解液に添加する方法もある。また、無機と有機固体電解質を併用する方法も知られている。

【0015】また、放電や充放電特性を改良する目的で、他の化合物を電解質に添加しても良い。例えば、ピリジン、ピロリン、ピロール、トリフェニルアミン、フェニルカルバゾール、トリエチルフォスファイト、トリエタノールアミン、環状エーテル、エチレンジアミン、40ペキサリン酸トリアミド、ニトロベンゼン誘導体、硫黄、キノンイミン染料、Nー置換オキサブリジノンとN、N'ー置換イミダリジノン、グライム類例えばエチレングリコールジアルキルエーテル、第四級アンモニウム塩、ポリエチレングリコール、ピロール、2ーメトキシエタノール、A1C13、導電性ポリマー電極活物質のモノマー、トリエチレンホスホルアミド、トリアルキルホスフィン、モルホリン、カルボニル基を持つアリール化合物、12ークラウンー4のようなクラウンエーテル類、ペキサメチルホスホリックトリアミドと4ーアル50

キルモルホリン、二環性の三級アミン、オイル、四級ホスホニウム塩、三級スルホニウム塩などを挙げることができる。特に好ましいのはトリフェニルアミン、フェニルカルバゾールを単独もしくは組み合わせて用いた場合である。

【0016】また、電解液を不燃性にするために含ハロゲン溶媒、例えば、四塩化炭素、三フッ化塩化エチレンを電解液に含ませることができる。また、高温保存に適性をもたせるために電解液に炭酸ガスを含ませることができる。

【0017】電解液は、全量を1回で注入してもよいが、2回以上に分けて注入することが好ましい。2回以上に分けて注入する場合、それぞれの液は同じ組成でも、違う組成(例えば、非水溶媒あるいは非水溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を注入した後、前記溶媒より粘度の高い非水溶媒あるいは非水溶媒にリチウム塩を溶解した溶液を注入)でも良い。また、電解液の注入時間の短縮等のために、電池缶を減圧したり、電池缶に遠心力や超音波をかけることを行ってもよい。

【0018】本発明の非水電解質二次電池の電極群は、電池缶に挿入する前の電極群が含有する水分量が300ppm以下であることが好ましい。200ppm以下がより好ましく、100ppm以下が特に好ましい。電極群以外の電池を構成する材料、例えば電池缶や絶縁板、ガスケット等の封口部材等も電池組立前に充分に脱水しておくことが好ましい。これらの部材は、適当な溶媒等を用いて洗浄した後、露点がマイナス50℃以下の乾燥空気もしくは不活性ガス中に保管するのが好ましい。

【0019】塗布後の電極シートは、熱風、真空、赤外線、遠赤外線、電子線及び低湿風の作用により乾燥、脱水される。これらの方法は単独あるいは組み合わせて用いることができる。乾燥温度は50~350℃の範囲が好ましい。より具体的には、50~100℃で乾燥した電極シートをプレス成形した後、150~260℃で熱処理し、電極の使用幅に裁断した後電池組立までの間に160~250℃で更に脱水することが好ましい。熱処理は、190~250℃の温度で2分~2時間処理するのが特に好ましく、電池組立前の脱水は170~240℃の温度で20分~10時間処理するのが特に好まし

い。電池組立直前の電極が有する水分量は、200pp m以下が好ましく、100ppm以下が特に好ましい。 【0020】本発明の非水電解質二次電池の製造におい ては、電池の組立環境は、該電極群の電池缶挿入、電解 液注入及び電池缶封口の各工程を通じて、露点マイナス 50℃以下に管理されていることが好ましい。

【0021】本発明の非水電解質二次電池に用いられる 正極(あるいは負極)は、正極合剤(あるいは負極合 剤)を集電体上に塗設、成形して作ることができる。正 極合剤(あるいは負極合剤)には、正極活物質(あるい は負極材料)の他、導電剤、結着剤、分散剤、フィラ

が好ましい。

ー、イオン導電剤、圧力増強剤や各種添加剤を含むこと ができる。これらの電極は、円盤状、板状であってもよ いが、柔軟性のあるシート状であると好ましい。

【0022】以下に本発明の非水電解質二次電池の電極 合剤に使用される材料について説明する。本発明の非水 電解質二次電池に用いられる正極活物質は、リチウム含 有遷移金属酸化物が好ましい。リチウム含有遷移金属酸 化物は、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、M o、Wから選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素とリ チウムとを主として含有する酸化物であって、リチウム 10 と遷移金属のモル比が0.3乃至2.2の化合物であ る。より好ましくは、V、Cr、Mn、Fe、Co、N iから選ばれる少なくとも1種の遷移金属元素とリチウ ムとを主として含有する酸化物であって、リチウムと遷 移金属のモル此が 0. 3乃至 2. 2の化合物である。な お主として存在する遷移金属に対し30モルパーセント 未満の範囲でAl、Ga、In、Ge、Sn、Pb、S b、Bi、Si、P、Bなどを含有していても良い。さ らに好ましいリチウム含有遷移金属酸化物は、Lix C oO₂ Lix NiO₂ Lix MnO₂ Lix Co a Ni_{1-a} O₂ Li_x Cob V_{1-b} O_z Li_x Co b Fe_{1-b} O₂ Li_x Mn₂ O₄ Li_x Mn_c Co 2-c O4 , Lix Mnc Ni2-c O4 , Lix Mnc V 2-c O₄ , Lix Mnc Fe_{2-c} O₄ (ZZ \mathcal{T} x=0. $02\sim1.2$, $a=0.1\sim0.9$, $b=0.8\sim0.$ 98, $c=1.6\sim1.96$, $z=2.01\sim2.3$) である。最も好ましいリチウム含有遷移金属酸化物とし ては、Lix CoO2、LixNiO2、Lix MnO2 Lix Coa Nil-a O2 Lix Mn2 O4 L $i_x C o_b V_{1-b} O_z (x=0.02\sim1.2, a=$ 0. $1 \sim 0.9$, $b = 0.9 \sim 0.98$, z = 2.01~2.3) があげられる。なおxの値は充放電開始前の 値であり、充放電により増減する。

【0023】本発明の非水電解質二次電池に用いる正極 活物質は、リチウム化合物と遷移金属化合物を混合、焼 成する方法や溶液反応により合成することができるが、 特に焼成法が好ましい。焼成の為の詳細は、特開平6-60867号の段落35、特開平7-14579号等に 記載されており、これらの方法を用いることができる。 焼成によって得られた正極活物質は水、酸性水溶液、ア ルカリ性水溶液、有機溶剤にて洗浄した後使用してもよ い。更に、遷移金属酸化物に化学的にリチウムイオンを 挿入する方法としては、リチウム金属、リチウム合金や ブチルリチウムと遷移金属酸化物と反応させることによ り合成する方法であっても良い。

【0024】本発明の非水電解質二次電池に用いる正極 活物質の平均粒子サイズは特に限定されないが、0.1 ~50 µmが好ましい。0.5~30 µmの粒子の体積 が95%以上であることが好ましい。粒径3μm以下の 粒子群の占める体積が全体積の18%以下であり、かつ 50 P、As、Sb、Biの中の2種以上の元素を主体とす

15μm以上25μm以下の粒子群の占める体積が、全 体積の18%以下であることが更に好ましい。比表面積 としては特に限定されないが、BET法で0.01~5 $0 \,\mathrm{m}^2 /\mathrm{g}$ が好ましく、特に $0.2 \,\mathrm{m}^2 /\mathrm{g} \sim 1 \,\mathrm{m}^2 /$ gが好ましい。また正極活物質5gを蒸留水100ml に溶かした時の上澄み液のpHとしては7以上12以下

【0025】本発明の非水電解質二次電池の正極活物質 を焼成によって得る場合、焼成温度としては500~1 500℃であることが好ましく、さらに好ましくは70 0~1200℃であり、特に好ましくは750~100 0℃である。焼成時間としては4~30時間が好まし く、さらに好ましくは6~20時間であり、特に好まし くは6~15時間である。

【0026】本発明の非水電解質二次電池で用いられる 負極材料としては、リチウムイオンを吸蔵・放出できる 化合物であればよい。このような負極材料の例としては 金属リチウム、リチウム合金、炭素質化合物、無機酸化 物、無機カルコゲン化合物、金属錯体、有機高分子化合 物が挙げられる。これらは単独でも、組み合わせて用い てもよい。

【0027】上記の負極材料の中で好ましいのは、炭素 質材料、金属もしくは半金族元素の酸化物、カルコゲン である。炭素質材料は、実質的に炭素からなる材料であ り例えば、石油ピッチ、天然黒鉛、人造黒鉛、難黒鉛性 炭素、メソカーボンマイクロビーズ、PAN系炭素繊 維、セルロース系炭素繊維、ピッチ系炭素繊維、気相成 長炭素繊維、脱水PVA系炭素繊維、リグニン炭素繊 維、ガラス状炭素繊維、活性炭素繊維等を挙げることが 30 できる。

【0028】本発明の非水電解質二次電池で用いられる 金属もしくは半金族元素の酸化物、カルコゲン化合物 は、周期表13、14、15族原子と酸素若しくはカル コゲン族原子からなる化合物である。本発明においては 負極材料として周期表1、2、13、14、15族原子 から選ばれる三種以上の原子を含む主として非晶質カル コゲン化合物または非晶質酸化物が特に好ましく用いら れる。ここで言う主として非晶質とはСαΚα線を用い たX線回折法で20°から40°に頂点を有す るブロードな散乱帯を有する物であり、結晶性の回折線 を有してもよい。好ましくは20値で40°以上70° 以下に見られる結晶性の回折線の内最も強い強度が、2 ⊕値で20°以上40°以下に見られるブロードな散乱。 帯の頂点の回折線強度の500倍以下であることが好ま しく、さらに好ましくは100倍以下であり、特に好ま しくは5倍以下であり、最も好ましくは結晶性の回折線 を有さないことである。

【0029】上記のカルコゲン化合物、酸化物は、B、 Al, Ga, In, Tl, Si, Ge, Sn, Pb,

る複合カルコゲン化合物、複合酸化物がより好ましい。特に好ましいのは、B、A1、Si、Ge、Sn、Pの中の2種以上の元素を主体とする複合カルコゲン化合物もしくは酸化物である。これらの複合カルコゲン化合物、複合酸化物は、主として非晶質構造を修飾するために周期律表の1族から2族の元素から選ばれた少なくとも1種の元素を含む。

【0030】上記の負極材料の中で、Snを主体とする 非晶質の複合酸化物が好ましく、次の一般式(3)で表 される。

一般式(3) SnM3cM4dOt

式中、M³ はA1、B、P、Si、Geの少なくとも1種を、M⁴ は周期律表第1族元素、第2族元素の少なくとも1種を表し、cは0.2より大、2未満の数、dは0.01以上、1以下の数で、0.2<c+d<3、tは1以上6以下の数を表す。

【0031】本発明の非水電解質二次電池で用いられる 非晶質複合酸化物は、焼成法、溶液法のいずれの方法も 採用することができるが、焼成法がより好ましい。焼成 法では、一般式(1)に記載された元素の酸化物あるい は化合物をよく混合した後、焼成して非晶質複合酸化物 を得るのが好ましい。

【0032】焼成条件としては、昇温速度として昇温速度毎分5℃以上200℃以下であることが好ましく、かつ焼成温度としては500℃以上1500℃以下であることが好ましく、かつ焼成時間としては1時間以上100時間以下であることが好ましい。且つ、下降温速度としては毎分2℃以上107℃以下であることが好ましい。本発明の非水電解質二次電池の製造における昇温速度とは「焼成温度(℃表示)の50%」から「焼成温度(℃表示)の80%」に達するまでの温度上昇の平均速度であり、本発明における降温速度とは「焼成温度(℃表示)の50%」に達するまでの温度降下の平均速度である。

【0033】降温は焼成炉中で冷却してもよくまた焼成炉外に取り出して、例えば水中に投入して冷却してもよい。またセラミックスプロセッシング(技報堂出版1987)217頁記載のgun法・Hammer-Anvi1法・s1ap法・ガスアトマイズ法・プラズマスプレー法・遠心急冷法・melt drag法などの超急冷法を用いることもできる。またニューガラスハンドブック(丸善1991)172頁記載の単ローラー法、双ローラ法を用いて冷却してもよい。焼成中に溶融する材料の場合には、焼成中に原料を供給しつつ焼成物を連続的に取り出してもよい。焼成中に溶融する材料の場合には融液を攪拌することが好ましい。

【0034】焼成ガス雰囲気は好ましくは酸素含有率が 5体積%以下の雰囲気であり、さらに好ましくは不活性 ガス雰囲気である。不活性ガスとしては例えば窒素、ア ルゴン、ヘリウム、クリプトン、キセノン等が挙げられ 50 10

る。最も好ましい不活性ガスは純アルゴンである。 【0035】本発明の非水電解質二次電池の製造に用いられる化合物の平均粒子サイズは0.1~60μmが好ましい。より詳しくは、平均粒径が0.7~25μmであり、かつ全体積の60%以上が0.5~30μmであることが好ましい。また、本発明の非水電解質二次電池の負極活物質の粒径1μm以下の粒子群の占める体積は全体積の30%以下であり、かつ粒径20μm以上の粒子群の占める体積が全体積の25%以下であることが好りましい。使用する材料の粒径は、負極の片面の合剤厚み

を越えないものであることはいうまでもない。

【0036】所定の粒子サイズにするには、良く知られた粉砕機や分級機が用いられる。例えば、乳鉢、ボールミル、大力といる。例えば、乳鉢、ボールミル、大力といる。例えば、乳鉢、ボールを見る。が見れている。粉砕時には水、あるいはメタノール等の有機溶媒を共存させた湿式粉砕も必要に応じて行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。所望の粒径とするためには分級を行うことが好きる。平均粒径とは一次粒子のメジアン径のことができる。平均粒径とは一次粒子のメジアン径のことであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などでのメジアン径のことであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などであり、レーザー回折式の粒度などであり、というなどのできる。また、本発明の非水電解質二次電池の食を材料の比表面積は、BET比表面積測定法での測定値が0.1~5 m² /gであることが好ましい。

【0037】本発明の非水電解質二次電池の負極材料の例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Ko.1 O3.65、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Ko.1 O3.65、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Rbo.2 O3.4、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Cso.1 O3.65、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Ko.1 Ge 0.05 O3.85、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Ko.1 Mgo.1 Geo.02 O3.83、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 Ko.1 Mgo.1 Geo.02 O3.83、SnAlo.4 Bo.4 Po.4 O3.2、SnAlo.3 Bo.5 Po.2 O2.7、SnAlo.3 Bo.5 Po.2 O2.7、SnAlo.3 Bo.5 Po.2 O2.7、SnAlo.4 Bo.5 Po.3 Bao.08 Mg 0.08 O3.26、SnAlo.4 Bo.4 Po.4 Ba 0.08 O3.28、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 O3.6、SnAlo.4 Bo.5 Po.5 O3.7、

[0038] SnAlo, 5 Bo. 4 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 65 SnBo. 5 Po. 5 Lio. 1 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 05 SnBo. 5 Po. 5 Ko. 1 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 05 SnBo. 5 Po. 5 Ko. 1 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 05 SnBo. 5 Po. 5 Ko. 05 Mgo. 05 Fo. 1 O 3. 03 SnBo. 5 Po. 5 Ko. 05 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 03 SnAlo. 4 Bo. 5 Po. 5 Cso. 1 Mgo. 1 Fo. 2 O 3. 65 SnBo. 5 Po. 5 Cso. 05 Mgo. 05 Fo. 1 O 3. 03 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 1 O 3. 05 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 2 O 3 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 2 O 3 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 2 O 3 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 2 O 3 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 06 O 3. 07 SnBo. 5 Po. 5 Mgo. 1 Fo. 14 O 3. 03 SnP Bao. 08 O 3. 58 SnPKo. 1 O 3. 55 SnPKo. 05 M

g0.05 O3.58 \ S n P C s0.1 O3.55 \ S n P B a0.08 F0.08 O3.54 \ S n P K 0.1 M g0.1 F0.2 O3.55 \ S n P K 0.05 M g0.05 F0.1 O3.53 \ S n P C s0.1 M g0.1 F0.2 O3.55 \ S n P C s0.1 M g0.1 F0.2 O3.55 \ S n P C s0.05 M g0.05 F0.1 O3.53

[0039] Sni. 1 Alo. 4 Bo. 2 Po. 6 Bao. 08 F 0.08 O3.54 Sn1.1 Alo.4 Bo.2 Po.6 Lio.1 K 0.1 Bao.1 Fo.1 O3.65, Sn1.1 Alo.4 Bo.4 P 0.4 Bao. 08 O3. 34 Sn1.1 Alo.4 PCso. 05 O 4.23 Sn1.1 Alo.4 PKo.05 O4.23 Sn1.2 Al 0.5 Bo.3 Po.4 Cso.2 O3.5 , Sn1.2 Alo.4 B 0.2 Po.6 Bao.08 O3.68, Sn1.2 Alo.4 Bo.2 P 0.6 Bao.08 Fo.08 O3.64 Sn1.2 Alo.4 Bo.2 P 0.6 Mg0.04 Ba0.04 O3.68, Sn1.2 Alo.4 B0.3 Po. 5 Bao. 08 O3. 58 Sn1. 3 Alo. 3 Bo. 3 Po. 4 Nao. 2 O3.3 Sn1.3 Alo. 2 Bo. 4 Po. 4 Cao. 2 O3.4 Sn1.3 Alo.4 Bo.4 Po.4 Bao.2 O3.6 Sn1.4 Alo.4 PKo.2 O4.6 Sn1.4 Alo.2 Bao.1 PKo.2 O4.45, Sn1.4 Alo.2 Bao.2 PK0.2 O4.6 Sn1.4 Alo.4 Bao.2 PK0.2B ao.1 Fo.2 O4.9 Sn1.4 Alo.4 PKo.3 O4.65 Sni.5 Alo.2 PKo.2 O4.4 Sni.5 A 10.4 PK0.1 O4.65, Sn1.5 Alo.4 PCs0.05O 4.63, Sn1.5 Alo.4 PCs0.05Mg0.1 Fo.2 O 4.63,

[0040] SnSio.5 Alo.1 Bo.2 Po.1 Ca 0.4 O_{3.1} SnSi_{0.4} Al_{0.2} B_{0.4} O_{2.7} Sn Sio. 5 Alo. 2 Bo. 1 Po. 1 Mgo. 1 O2.8 SnS i o. 6 A l o. 2 B o. 2 O 2. 8 , S n S i o. 5 A l o. 3 B 0.4 Po. 2 O3.55 SnSio.5 Alo.3 Bo.4 Po.5 O4.30 SnSio.6 Alo.1 Bo.1 Po.3 O3.25 S n Sio. 6 Alo. 1 Bo. 1 Po. 1 Bao. 2 O2. 95 Sn Sio. 6 Alo. 1 Bo. 1 Po. 1 Cao. 2 O2. 95 SnS io.6 Alo.4 Bo.2 Mgo.1 O3.2 SnSio.6 A 10.1 Bo.3 Po.1 O3.05, SnSio.6 Alo.2 Mg 0.2 O2.7 SnSio.6 Alo.2 Cao.2 O2.7 S nSio.6 Alo.2 Po.2 O3 , SnSio.6 Bo.2 P 0.2 O3 , SnSio.8 Alo.2 O2.9 , SnSio.8 Alo, 3 Bo, 2 Po, 2 O3, 85, SnSio, 8 Bo, 2 O 2.9 \ SnSi_{0.8} Ba_{0.2}O_{2.8} \ SnSi_{0.8} Mg 0.2 $O_{2.8}$, $SnSi_{0.8}$ $Ca_{0.2}$ $O_{2.8}$, SnSi0.8 Po. 2 O3.1 \

[0041] Sno.9 Mno.3 Bo.4 Po.4 Cao.1 Rbo.1 O2.95, Sno.9 Feb.3 Bo.4 Po.4 Cao.1 Rbo.1 O2.95, Sno.8 Pbo.2 Cao.1 Po.9 O3.35, Sno.3 Geo.7 Bao.1 Po.9 O3.35, Sno.9 Mno.1 Mgo.1 Po.9 O3.35, Sno.2 Mno.8 Mgo.1 Po.9 O3.35, Sno.7 Pbo.3 Cao.1 Po.9 O3.35, Sno.2 Geo.8 Bao.1 Po.9 O3.35, [0042] SnSio.8 Bo.2 O2.9 SnSio.7

1 2

【0043】上記焼成されて得られた化合物の化学式は、測定方法として誘導結合プラズマ(ICP)発光分光分析法、簡便法として、焼成前後の粉体の重量差から算出できる。

【0044】本発明の非水電解質二次電池の負極材料には軽金属、特にリチウムを挿入して用いることができる。リチウムの挿入方法には、電気化学的方法、化学的方法、熱的方法等がある。特に好ましいのは電気化学的方法であり、例えば集電体の負極合剤の未塗布部や負極合剤層上にリチウムを主体とした金属の小片を貼り付け、電解液と接触させることによって挿入できる。特に電池内で電気化学的にリチウムを挿入する方法が好ましい。リチウムを主体とした金属の小片は、厚みが5~200μmの箔を短冊状等の小片にして貼り付けるのが好ましい。

【0045】リチウムの挿入は、リチウムを対極とした ときに0.01Vまで挿入することができ、より好まし くは0.05Vまで挿入できる。特に好ましい方法は、 負極材料の有する不可逆容量を補償するためにリチウム を部分的に挿入する方法であり、リチウムを対極とした ときに0.3 Vまで挿入する方法である。より具体的な リチウムの挿入量としては、負極材料1g当たり0.0 05g~0.5g、より好ましくは0.03g~0.2 g、特に好ましくは0.06g~0.15gである。負 極材料が金属酸化物の場合は、金属酸化物1モル当たり の当量で0.5~4.0当量であり、さらに好ましくは 1~3.5当量であり、特に好ましくは1.2~3.2 当量である。1.2当量よりも少ないリチウムを負極材 料に予備挿入した場合には電池容量が低く、また3.2 当量より多くのリチウムを予備挿入した場合にはサイク ル性劣化があり、それぞれ好ましくない。

【0046】リチウム挿入量は、負極シート上に重ね合せるリチウムの量によって任意に制御することが可能である。リチウムを主体とした金属としてはリチウム金属を用いることが好ましいが、純度90重量%以上のものが好ましく、98重量%以上のものが特に好ましい。負50極シート上のリチウムの重ね合せパターンとしてはシー

ト全面に重ね合わせることが好ましいが、負極材料に予備揮入されたリチウムはエージングによって徐々に負極材料中に拡散するため、シート全面ではなくストライプ、枠状、円板状のいずれかの部分的重ね合わせも好ましい。ここで言う重ね合せとは負極合剤および補助層を有するシート上に直接リチウムを主体とした金属箔を圧着することを意味する。

【0047】負極シートにおける金属箔重ね合せの被覆率は10~100%が好ましいが、15~100%がより好ましく、20~100%が特に好ましい。20%以 10下の場合は、リチウムの予備挿入が不均一となる場合もあり好ましくない。さらに、均一性の観点からリチウムを主体とした金属箔の厚さは5~150μmであることが好ましく、5~100μmがさらに好ましく、10~75μmが特に好ましい。リチウムを主体とした金属箔の切断、貼り付け等のハンドリング雰囲気は露点-30℃以下-80℃以上のドライエアー又はアルゴンガス雰囲気下が好ましい。ドライエアーの場合は-40℃以下-80℃以上がさらに好ましい。また、ハンドリング時には炭酸ガスを併用してもよい。特にアルゴンガス雰囲 20気の場合は炭酸ガスを併用することが好ましい。

【0048】本発明の非水電解質二次電池の合剤に使用 される導電剤は、構成された電池において化学変化を起 こさない電子伝導性材料であれば何でもよい。具体例と しては、鱗状黒鉛、鱗片状黒鉛、土状黒鉛等の天然黒 鉛、石油コークス、石炭コークス、セルロース類、糖 類、メソフェーズピッチ等の高温焼成体、気相成長黒鉛 等の人工黒鉛等のグラファイト類、アセチレンブラッ ク、ファーネスブラック、ケッチェンブラック、チャン ネルブラック、ランプブラック、サーマルブラック等の 30 カーボンブラック類、アスファルトピッチ、コールター ル、活性炭、メソフューズピッチ、ポリアセン等の炭素 材料、金属繊維等の導電性繊維類、銅、ニッケル、アル ミニウム、銀等の金属粉類、酸化亜鉛、チタン酸カリウ ム等の導電性ウィスカー類、酸化チタン等の導電性金属 酸化物等を挙げる事ができる。黒鉛では、アスペクト比 が5以上の平板状のものを用いると好ましい。これらの 中では、グラファイトやカーボンブラックが好ましく、 粒子の大きさは、0.01μm以上、20μm以下が好 ましく、0.02μm以上、10μm以下の粒子がより 好ましい。これらは単独で用いても良いし、2種以上を 併用してもよい。併用する場合は、アセチレンブラック 等のカーボンブラック類と、1~15µmの黒鉛粒子を 併用すると好ましい。導電剤の合剤層への添加量は、負 極材料または正極材料に対し1~50重量%であること が好ましく、特に2~30重量%であることが好まし い。カーボンブラックやグラファイトでは、3~20重 量%であることが特に好ましい。

【0049】本発明の非水電解質二次電池では電極合剤 を保持するために結着剤を用いる。結着剤の例として 1.4

は、多糖類、熱可塑性樹脂及びゴム弾性を有するポリマ 一等が挙げられる。好ましい結着剤としては、でんぷ ん、カルボキシメチルセルロース、セルロース、ジアセ チルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシエチル セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、アルギン 酸Na、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸Na、ポリビ ニルフェノール、ポリビニルメチルエーテル、ポリビニ ルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリアクリルア ミド、ポリヒドロキシ (メタ) アクリレート、スチレン ーマレイン酸共重合体等の水溶性ポリマー、ポリビニル クロリド、ポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビ ニリデン、テトラフルオロエチレンーヘキサフルオロプ ロピレン共重合体、ビニリデンフロライドーテトラフル オロエチレンーヘキサフルオロプロピレン共重合体、ポ リエチレン、ポリプロピレン、エチレンープロピレンー ジエンターポリマー(EPDM)、スルホン化EPD M、ポリビニルアセタール樹脂、メチルメタアクリレー ト、2-エチルヘキシルアクリレート等の(メタ)アク リル酸エステルを含有する (メタ) アクリル酸エステル 共重合体、(メタ)アクリル酸エステル-アクリロニト リル共重合体、ビニルアセテート等のビニルエステルを 含有するポリビニルエステル共重合体、スチレンーブタ ジエン共重合体、アクリロニトリルーブタジエン共重合 体、ポリブタジエン、ネオプレンゴム、フッ素ゴム、ポ リエチレンオキシド、ポリエステルポリウレタン樹脂、 ポリエーテルポリウレタン樹脂、ポリカーボネートポリ ウレタン樹脂、ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、エ ポキシ樹脂等のエマルジョン (ラテックス) あるいはサ スペンジョンを挙げることができる。特にポリアクリル 酸エステル系のラテックス、カルボキシメチルセルロー ス、ポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデ ンが挙げられる。これらの結着剤は、微小粉末を水に分 散したものを用いるのが好ましく、分散液中の粒子の平 均サイズが O. O 1~5 μmのものを用いるのがより好 ましく、 $0.05\sim1\,\mu\,\mathrm{m}$ のものを用いるのが特に好ま

【0050】これらの結着剤は単独または混合して用いることができる。結着剤の添加量が少ないと電極合剤の保持力・凝集力が弱い。多すぎると電極体積が増加し電極単位体積あるいは単位重量あたりの容量が減少する。このような理由で結着剤の添加量は1~30重量%が好ましく、特に2~10重量%が好ましい。

【0051】充填剤は、構成された電池において、化学変化を起こさない繊維状材料であれば何でも用いることができる。通常、ポリプロピレン、ポリエチレンなどのオレフィン系ポリマー、ガラス、炭素などの繊維が用いられる。フィラーの添加量は特に限定されないが、0~30重量%が好ましい。イオン導電剤は、無機及び有機の固体電解質として知られている物を用いることがで50き、詳細は電解液の項に記載されている。圧力増強剤

は、電池の内圧を上げる化合物であり、炭酸リチウム等の炭酸塩が代表例である。

【0052】本発明の非水電解質二次電池で使用できる 集電体は正極はアルミニウム、ステンレス鋼、ニッケ ル、チタン、またはこれらの合金であり、負極は銅、ス テンレス鋼、ニッケル、チタン、またはこれらの合金で ある。集電体の形態は箔、エキスパンドメタル、パンチ ングメタル、もしくは金網である。特に、正極にはアル ミニウム箔、負極には銅箔が好ましい。

【0053】次に本発明の非水電解質二次電池における 10 正負電極の構成について説明する。正負電極は集電体の 両面に電極合剤を塗布した形態であることが好ましい。 この場合、片面あたりの層数は1層であっても2層以上 から構成されていても良い。片面あたりの層の数が2以 上である場合、正極活物質(もしくは負極材料)含有層 が2層以上であっても良い。より好ましい構成は、正極 活物質(もしくは負極材料)を含有する層と正極活物質 (もしくは負極材料)を含有しない層から構成される場 合である。正極活物質(もしくは負極材料)を含有しな い層には、正極活物質(もしくは負極材料)を含有する 20 層を保護するための保護層、分割された正極活物質(も しくは負極材料) 含有層の間にある中間層、正極活物質 (もしくは負極材料) 含有層と集電体との間にある下塗 り層等があり、本発明においてはこれらを総称して補助 層と言う。

【0054】保護層は正負電極の両方または正負電極の いずれかにあることが好ましい。負極において、リチウ ムを電池内で負極材料に挿入する場合は負極は保護層を 有する形態であることが望ましい。保護層は、少なくと も1層からなり、同種又は異種の複数層により構成され 30 ていても良い。また、集電体の両面の合剤層の内の片面 にのみ保護層を有する形態であっても良い。これらの保 護層は、水不溶性の粒子と結着剤等から構成される。結 着剤は、前述の電極合剤を形成する際に用いられる結着 剤を用いることができる。水不溶性の粒子としては、種 種の導電性粒子、実質的に導電性を有さない有機及び無 機の粒子を用いることができる。水不溶性粒子の水への 溶解度は、100ppm以下、好ましくは不溶性のもの が好ましい。保護層に含まれる粒子の割合は2.5重量 %以上、96重量%以下が好ましく、5重量%以上、9 5重量%以下がより好ましく、10重量%以上、93重 量%以下が特に好ましい。

【0055】水不溶性の導電性粒子としては、金属、金属酸化物、金属繊維、炭素繊維、カーボンブラックや黒鉛等の炭素粒子を挙げることができる。これらの水不溶導電性粒子の中で、アルカリ金属特にリチウムとの反応性が低いものが好ましく、金属粉末、炭素粒子がより好ましい。粒子を構成する元素の20℃における電気抵抗率としては、5×10°Ω・m以下が好ましい。

【0056】金属粉末としては、リチウムとの反応性が

16

低い金属、即ちリチウム合金を作りにくい金属が好ましく、具体的には、銅、ニッケル、鉄、クロム、モリブデン、チタン、タングステン、タンタルが好ましい。これらの金属粉末の形は、針状、柱状、板状、塊状のいずれでもよく、最大径が $0.02\mu m$ 以上、 $20\mu m$ 以下が好ましく、 $0.1\mu m$ 以上、 $10\mu m$ 以下がより好ましい。これらの金属粉末は、表面が過度に酸化されていないものが好ましく、酸化されているときには還元雰囲気で熱処理することが好ましい。

0 【0057】炭素粒子としては、従来電極活物質が導電性でない場合に併用する導電材料として用いられる公知の炭素材料を用いることができる。具体的には電極合剤を作る際に用いられる導電剤が用いられる。

【0058】実質的に導電性を持たない水不溶性粒子と しては、テフロンの微粉末、SiC、窒化アルミニウ ム、アルミナ、ジルコニア、マグネシア、ムライト、フ ォルステライト、ステアタイトを挙げることができる。 これらの粒子は、導電性粒子と併用してもよく、導電性 粒子の0.01倍以上、10倍以下で使うと好ましい。 【0059】正(負)の電極シートは正(負)極の合剤 を集電体の上に塗布、乾燥、圧縮する事により作成する 事ができる。合剤の調製は正極活物質(あるいは負極材 料)および導電剤を混合し、結着剤(樹脂粉体のサスペ ンジョンまたはエマルジョン状のもの)、および分散媒 を加えて混練混合し、引続いて、ミキサー、ホモジナイ ザー、ディゾルバー、プラネタリミキサー、ペイントシ ェイカー、サンドミル等の攪拌混合機、分散機で分散し て行うことができる。分散媒としては水もしくは有機溶 媒が用いられるが、水が好ましい。このほか、適宜充填 剤、イオン導電剤、圧力増強剤等の添加剤を添加しても 良い。分散液のpHは負極では5~10、正極では7~ 12が好ましい。

【0060】塗布は種々の方法で行うことができるが、 例えば、リバースロール法、ダイレクトロール法、ブレ ード法、ナイフ法、エクストルージョン法、スライド 法、カーテン法、グラビア法、バー法、ディップ法及び スクイーズ法を挙げることができる。エクストルージョ ンダイを用いる方法、スライドコーターを用いる方法が 特に好ましい。塗布は、0.1~100m/分の速度で 実施されることが好ましい。この際、合剤ペーストの液 物性、乾燥性に合わせて、上記塗布方法を選定すること により、良好な塗布層の表面状態を得ることができる。 電極層が複数の層である場合にはそれらの複数層を同時 に塗布することが、均一な電極の製造、製造コスト等の 観点から好ましい。その塗布層の厚み、長さや巾は、電 池の大きさにより決められる。典型的な塗布層の厚みは 乾燥後圧縮された状態で10~1000µmである。塗 布後の電極シートは、熱風、真空、赤外線、遠赤外線、 電子線及び低湿風の作用により乾燥、脱水される。これ らの方法は単独あるいは組み合わせて用いることができ

る。乾燥温度は80~350℃の範囲が好ましく、特に100~260℃の範囲が好ましい。乾燥後の含水量は200ppm以下が好ましく、100ppm以下がより好ましい。電極シートの圧縮は、一般に採用されているプレス方法を用いることができるが、特に金型プレス法やカレンダープレス法が好ましい。プレス圧は、特に限定されないが、10kg/cm²~3t/cm²が好ましい。カレンダープレス法のプレス速度は、0.1~50m/分が好ましい。プレス温度は、室温~200℃が好ましい。

【0061】本発明の非水電解質二次電池で使用できる セパレータは、イオン透過度が大きく、所定の機械的強 度を持ち、絶縁性の薄膜であれば良く、材質として、オ レフィン系ポリマー、フッ素系ポリマー、セルロース系 ポリマー、ポリイミド、ナイロン、ガラス繊維、アルミ ナ繊維が用いられ、形態として、不織布、織布、微孔性 フィルムが用いられる。特に、材質として、ポリプロピ レン、ポリエチレン、ポリプロピレンとポリエチレンの 混合体、ポリプロピレンとテフロンの混合体、ポリエチ レンとテフロンの混合体が好ましく、形態として微孔性 20 フィルムであるものが好ましい。特に、孔径が〇、〇1 ~1μm、厚みが5~50μmの微孔性フィルムが好ま しい。これらの微孔性フィルムは単独の膜であっても、 微孔の形状や密度等や材質等の性質の異なる2層以上か らなる複合フィルムであっても良い。例えば、ポリエチ レンフィルムとポリプロピレンフィルムを張り合わせた 複合フィルムを挙げることができる。

【0062】本発明の非水電解質二次電池で使用できる 電池缶および電池蓋は材質としてニッケルメッキを施し た鉄鋼板、ステンレス鋼板 (SUS304、SUS30 30 4L, SUS304N, SUS316, SUS316 L、SUS430、SUS444等)、ニッケルメッキ を施したステンレス鋼板(同上)、アルミニウムまたは その合金、ニッケル、チタン、銅であり、形状として、 真円形筒状、楕円形筒状、正方形筒状、長方形筒状であ る。特に、外装缶が負極端子を兼ねる場合は、ステンレ ス鋼板、ニッケルメッキを施した鉄鋼板が好ましく、外 装缶が正極端子を兼ねる場合は、ステンレス鋼板、アル ミニウムまたはその合金が好ましい。電池缶の形状はボ タン、コイン、シート、シリンダー、角などのいずれで 40 も良い。電池缶の内圧上昇の対策として封口板に安全弁 を用いることができる。この他、電池缶やガスケット等 の部材に切り込みをいれる方法も利用することができ る。この他、従来から知られている種々の安全素子(例 えば、過電流防止素子として、ヒューズ、バイメタル、 PTC素子等)を備えつけても良い。

【 0 0 6 3 】本発明の非水電解質二次電池で使用するリード板には、電気伝導性をもつ金属(例えば、鉄、ニッケル、チタン、クロム、モリブデン、銅、アルミニウム等)やそれらの合金を用いることができる。電池蓋、電 50

18

池缶、電極シート、リード板の溶接法は、公知の方法 (例、直流又は交流の電気溶接、レーザー溶接、超音波 溶接)を用いることができる。封口用シール剤は、アス ファルト等の従来から知られている化合物や混合物を用 いることができる。

【0064】本発明の非水電解質二次電池で使用できる ガスケットは、材質として、オレフィン系ポリマー、フ ッ素系ポリマー、セルロース系ポリマー、ポリイミド、 ポリアミドであり、耐有機溶媒性及び低水分透過性か 10 ら、オレフィン系ポリマーが好ましく、特にプロピレン 主体のポリマーが好ましい。さらに、プロピレンとエチ レンのブロック共重合ポリマーであることが好ましい。 【0065】以上のようにして組み立てられた電池は、 エージング処理を施すのが好ましい。エージング処理に は、前処理、活性化処理及び後処理などがあり、これに より高い充放電容量とサイクル性に優れた電池を製造す ることができる。前処理は、電極内のリチウムの分布を 均一化するための処理で、例えば、リチウムの溶解制 御、リチウムの分布を均一にするための温度制御、揺動 及び/または回転処理、充放電の任意の組み合わせが行 われる。活性化処理は電池本体の負極に対してリチウム を挿入させるための処理で、電池の実使用充電時のリチ ウム挿入量の50~120%を挿入するのが好ましい。 後処理は活性化処理を十分にさせるための処理であり、 電池反応を均一にするための保存処理と、判定のための 充放電処理当があり、任意に組み合わせることができ

【0066】本発明の電池は必要に応じて外装材で被覆される。外装材としては、熱収縮チューブ、粘着テープ、金属フィルム、紙、布、塗料、プラスチックケース等がある。また、外装の少なくとも一部に熱で変色する部分を設け、使用中の熱履歴がわかるようにしても良い。

【0067】本発明の電池は必要に応じて複数本を直列 及び/または並列に組み電池パックに収納される。電池 パックには正温度係数抵抗体、温度ヒューズ、ヒューズ 及び/または電流遮断素子等の安全素子の他、安全回路 (各電池及び/または組電池全体の電圧、温度、電流等 をモニターし、必要なら電流を遮断する機能を有す回 路)を設けても良い。また電池パックには、組電池全体 の正極及び負極端子以外に、各電池の正極及び負極端 子、組電池全体及び各電池の温度検出端子、組電池全体 の電流検出端子等を外部端子として設けることもでき る。また電池パックには、電圧変換回路(DC-DCコ ンバータ等)を内蔵しても良い。また各電池の接続は、 リード板を溶接することで固定しても良いし、ソケット 等で容易に着脱できるように固定しても良い。さらに は、電池パックに電池残存容量、充電の有無、使用回数 等の表示機能を設けても良い。

) 【0068】本発明の電池は様々な機器に使用される。

特に、ビデオムービー、モニター内蔵携帯型ビデオデッキ、モニター内蔵ムービーカメラ、デジタルカメラ、コンパクトカメラ、一眼レフカメラ、レンズ付きフィルム、ノート型パソコン、ノート型ワープロ、電子手帳、携帯電話、コードレス電話、ヒゲソリ、電動工具、電動ミキサー、自動車等に使用されることが好ましい。 【0069】

【実施例】以下に具体例をあげ、本発明をさらに詳しく 説明するが、発明の主旨を越えない限り、本発明は実施 例に限定されるものではない。

【0070】実施例-1

テスト用電池には、特開平7-312219号公開公報 の実施例3のNo.6の電池を用いた。この電池は次のよう にして作成したものである。合剤の調製は次のようにし た。負極材料として、SnSiO3 (SnO、SiO2 を混合し、1000℃ 12時間焼成して合成 ジェッ トミルにて粉砕)を80重量%、導電剤として鱗片状黒 鉛とアセチレンブラックとを9:5の比率で混合し、合 計の導電剤量が15重量%、更に結着剤としてスチレン ーブタジエンゴムの水分散物を4重量%およびカルボキ 20 シメチルセルロース1重量%を加え、水を媒体として混 練してスラリーを作製した。該スラリーを厚さ18 µm の銅箔の両面に、エクストルージョン法により塗布し、 乾燥後カレンダープレス機により圧縮成型し、所定の 幅、長さに切断して帯状の負極シートを作製した。正極 材料は、正極活物質としてLiCoO2 (市販品を使 用)を87重量%、鱗片状黒鉛6重量%、アセチレンブ ラック3重量%、さらに結着剤としてポリテトラフルオ ロエチレン水分散物3重量%とポリアクリル酸ナトリウ ム1重量%を加え、水を媒体として混練して得られたス 30 ラリーを厚さ20μmのアルミニウム箔の両面に上記と 同じ方法で塗布、乾燥、プレス、切断し帯状正極シート を作製した。上記負極シートおよび正極シートのそれぞ れ端部にそれぞれニッケル、アルミニウムのリード板を スポット溶接した後、露点-40℃以下の乾燥空気中で 210℃2時間脱水乾燥した。さらに、脱水乾燥済み正 極シート(含水量15ppm)、微多孔性ポリプロピレ ンフィルムセパレーター(セルガード2400)、脱水 乾燥済み負極シート(含水量20ppm)およびセパレ ーターの順で積層し、これを巻き込み機で渦巻き状に巻 回した。

【0071】この巻回体を負極端子を兼ねる、ニッケルメッキを施した鉄製の有底円筒型電池缶に収納した。さらに、電解質として1 mol/1 LiPFs (エチレンカーボネート、ジエチルカーボネートの2:8容量混合液、フッ化水素含有量8 ppm)を電池缶に注入した。アスファルトを主体とするシール剤をボリプロピレン製のガスケット(アニール未処理)の電池缶側に塗布した後、正極端子を有する電池蓋をこのガスケットを介してかしめて円筒型電池(A-1)を作製した。なお、

20

正極端子は正極シートと、電池缶は負極シートとあらか じめリード端子により接続した。電池(A-2)は、予 め105℃で1時間アニールしたポリプロピレン製のガ スケットを用いる以外は電池(A-1)と全く同様にし て作成した。電池はそれぞれ10本ずつ作成した。上記 の電極の電池缶挿入、電解液注入及び電池缶封口を、露 点マイナス50℃以下の条件で行って電池を製造した。 【0072】これらの電池を1mA/cm²の電流密度 で250サイクルの充放電試験(4.1V~2.7V) 10を行った。300回目の放電容量は、それぞれの電池の 平均値が310mAh/g、315mAh/gであっ た。これらの電池各々3本を分解して遊離フッ化水素量 を定量したところ、電池A-1、A-2共に50~60 ppmであった。

【0073】上記の電池の残りを更に充電し、3.2V まで放電した後、約25℃60%湿度の部屋に3年間保 存した。これらの電池各々5本を分解し、遊離フッ化水 素量を定量したところ、電池 (A-2)は150~26 Oppm、電池 (A-1) は330~780ppmであ った。電池(A-1)の残りは充放電試験したところ、 充放電できなかったのに対して、電池(A-2)は充放 電可能であった。以上から、アニールしたガスケットを 用いた本発明の電池(A-2)の効果は明らかである。 また、シール剤をガスケットの内側にも塗布したものを 用いた電池(A-3)の遊離フッ化水素量は100~1 50ppmと電池 (A-2) よりも小さく、さらにシー ル剤塗布乾燥後再度シール剤を重ね塗りしたガスケット を用いた電池 (A-4) は、遊離フッ化水素量の定量値 が90~110ppmと低くかつ測定値の幅が最も小さ かった。

【0074】実施例-2

電解液から検出されるフッ化水素量と電池性能の関係に ついて説明する。

[正極合剤ペーストの作成]

正極活物質; LiCoO₂(炭酸リチウムと四酸化三コバルトと3:2のモル比で混合したものをアルミナるつばにいれ、空気中、毎分2℃で750℃に昇温し4時間仮焼した後、さらに毎分2℃の速度で900℃に昇温しその温度で8時間焼成し解砕したもの。中心粒子サイズ5μmの粉末50gを100mlの水に分散した時の分散液の電導度は0.6mS/m、pHは10.1、窒素吸着法による比表面積は0.42m²/g)を200gとアセチレンブラック10gとを、ホモジナイザーで混合し、続いて結着剤として2-エチルヘキシルアクリレートとアクリル酸とアクリロニトリルの共重合体の水分散物(固形分濃度50重量%)を8g、濃度2重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液を60gを加え混練混合し、さらに水を50gを加え、ホモジナイザーで攪拌混合し、正極合剤ペーストを作成した。

50 【0075】[負極合剤ペーストの作成]

負極活物質; SnSio.5 Bo.3 Po.2 Cso.05Al 0.1 O3,13 (一酸化錫11.0g、ピロリン酸錫4.2 g、三酸化二硼素1.1g、炭酸セシウム0.83g、 二酸化珪素3.1gを乾式混合し、アルミナ製るつぼに 入れ、アルゴン雰囲気下15℃/分で1000℃まで昇 温し、1100℃で12時間焼成した後、10℃/分で 室温にまで降温し焼成炉より取り出したものを集め、ジ ェットミルで粉砕したもの、平均粒径4.5μm、Cu $K\alpha$ 線を用いたX線回折法において 2θ 値で28°付近 に頂点を有するブロードなピークを有する物であり、2 10 θ値で40°以上70°以下には結晶性の回折線は見ら れなかった。)を200g、導電剤(人造黒鉛)30g とホモジナイザーで混合し、さらに結着剤として濃度2 重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液50g、ポ リフッ化ビニリデン10gとを加え混合したものと水を 30g加えさらに混練混合し、負極合剤ペーストを作成 した。

【0076】[負極保護層ペーストの作成]アルミナ85g、人造黒鉛9gを濃度2重量%のカルボキシメチルセルロース水溶液300gに加え、混練混合し作成した。

【0077】「正極および負極電極シートの作成]上記 で作成した正極合剤ペーストをブレードコーターで厚さ 20μmのアルミニウム箔集電体の両面に、片側当たり の正極活物質換算の塗布量280g/m²で塗布し、乾 燥した後、ローラープレス機で圧縮後のシートの厚みが 280 μmになるように圧縮成型した。その後、所定の 大きさに裁断し、帯状の正極シートを作成した。さらに ドライボックス (露点; -50℃以下の乾燥空気) 中で 遠赤外線ヒーターにて加熱し、電極温度約250℃で充 分脱水乾燥し、正極シート(含水量13ppm)を作成 した。同様に、18µmの銅箔集電体の両面に、負極合 剤ペーストと負極保護層ペーストを塗布した。この時、 負極合剤ペーストが集電体側に、負極保護層ペーストが 最上層になるように塗布した。片側当たりの負極材料換 算の塗布量は90g/m²、保護層の塗布量が15g/ m² で、ローラープレス機での圧縮後のシートの厚みが 90μmである負極シート (含水量20ppm)を作成 した。この負極シートの両面に6mm幅の短冊状のリチ ウム金属(純度99.8%)を10mmのピッチで貼り 40 付け、リチウム量が10g/m²となるようにした。合 剤上のリチウムの被覆率は60%であった。

【0078】[電解液調製] アルゴン雰囲気で、200 ccの細口のポリプロピレン容器に65.3gの炭酸ジエチルをいれ、これに液温が30℃を越えないように注意しながら、22.2gの炭酸エチレンを少量ずつ溶解した。次に、0.4gのLiBF4、12.1gのLiPF6を液温が30℃を越えないように注意しながら、それぞれ順番に、上記ポリプロピレン容器に少量ずつ溶解した。得られた電解液は比重1.135で無色透明の

22

液体であった。調整にあたり水分を極力除き、水分量が5ppm(京都電子製 商品名MKC-210型カールフィシャー水分測定装置で測定)、遊離酸分は8ppm(ブロムチモールブルーを指示薬とし、0.1規定NaOH水溶液を用いて中和滴定して測定)の基準電解液を得た。この基準電解液に湿度を有する窒素ガスを吹き込み水分量の異なる各種の電解液 a ~h を作った。

【0079】 [シリンダー電池の作成] 図1に示したよ うなシリンダー電池を作製した。正極シート(3)、微 孔性ポリエチレンフィルム製セパレーター(宇部興産 製、EF4500) (4)、負極シート (2) およびセ パレーター(4)の順に積層し、これを渦巻き状に巻回 した。この巻回体を負極端子を兼ねるニッケルメッキを 施した鉄製の有底円筒型電池缶(1)に収納した後、電 池缶内に上記電解液を注入した。アスファルトを主体と するシール剤をポリプロピレン製のガスケット(7)に 塗布した後、正極端子を有する電池蓋(13)をこのガ スケット(7)を介してかしめて円筒型電池を作製し た。なお、正極端子は正極シートと、電池缶は負極シー 20 トとあらかじめリード端子により接続した。図中(5) は下部絶縁板、(6)は上部絶縁板、(8)は正極リー ド、(9)は防爆弁体、(10)は電流遮断スイッチ (10a第1導通体、10b 第2導通体、10c 絶 縁リング)、(11)はPTCリング、(13)は電池 蓋(正極端子を兼ねる)、(15)は溶接プレート、 (16)は絶縁カバーを、それぞれ示す。

【0080】上記の電池を、室温で12時間放置後、0.1Aの一定電流のもとで1時間予備充電を行い、次いで50℃のもとで10日間エージングを実施した。次に活性化のために、2mA/cm²で4.2Vまで室温下で充電した。更に充電状態で電池を55℃に保持3日間エージングを施した。この電池を充電終止電圧4.2V(開回路電圧)、放電終止電圧2.8V、2mA/cm²の電流密度で充放電させ、初期放電容量を測定した。更にサイクルを繰り返し100サイクル終了後に放電容量を測定し、初期放電容量に対する維持率を求めた。また、測定後電池を分解し、遊離フッ化水素量を定量した。その結果を下表に示した。

表-1 実験結果

		> 4. 20 MAN A A A A A A A A A A A A A A A A A A	
ı	電解液	電池放電容量維持率	遊離フッ化水素量
	a	95%	24ppm
	b	9.5	48
	С	95	90
	d	94	140
	e	92	190
	f	90	280
	g	85	360
	h	7 9	500

それぞれ順番に、上記ポリプロピレン容器に少量ずつ溶 以上の結果から、電池内で電解液から検出される遊離フ解した。得られた電解液は比重1.135で無色透明の 50 ッ化水素量が300ppmを越える電池は放電容量維持

24

23

率が著しく低く、好ましくは200ppm以下に、特に好ましくは150ppm以下に制御することが必要であることがわかる。

[0081]

【発明の効果】本発明の非水電解質二次電池は高容量で、保存性に優れ、寿命が長いという利点を有する。 【図面の簡単な説明】

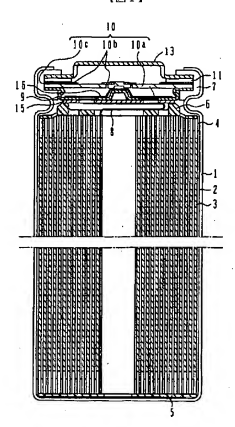
【図1】図1は実施例に使用したシリンダー型電池の断面図を示す。

【符号の説明】

- 1 電池缶 (負極端子を兼ねる)
- 2 負極シート

- 3 正極シート
- 4 セパレーター
- 5 下部絶縁板
- 6 上部絶縁板
- 7 ガスケット
- 8 正極リード
- 9 防爆弁体
- 10 電流遮断スイッチ
- 11 PTCリング
- 10 13 電池蓋(正極端子を兼ねる)
 - 15 溶接プレート
 - 16 絶縁カバー

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 山田 卓二

宮城県黒川郡大和町松坂平一丁目6番地 富士フイルムセルテック株式会社内 (72) 発明者 石塚 弘

宮城県黒川郡大和町松坂平一丁目6番地 富士フイルムセルテック株式会社内